536-103

48611 48611

36 1247703 NOV 1986

646

87-082254/12 A89 E19 G06 L03 (A85) FUJF 26.04.85 FUJI PHOTO FILM KK 16.04.85 P-088488 (05.11.86) C075-61 C085-37/16 Mfg. orientated organic cpd includes linking organic cpd. with strong dipole moment to cyclodextria-(deriv.) C87-033997	A(3-A, 9-A2, 9-A3, 9-A4, 10-E1, 12-E8, 12-L2E) E(6-A3) G(2-A58, 6-F3) L(3-J)
Prepa. of organic cpd. oriented to certain direction comprises linking organic cpd. (B) having strong dipola moment or light sensitivity to certain direction with cyclodavirin (CD) or its deriv., and (B-CD) is oriented by inclusion mechanism. Namely, CD part of 1st B-CD receives B part of 2nd B-CD in cylindrical cavity and 2nd B-CD orients the same direction of 1st B-CD by inclusion mechanism, and CD of 2nd B-CD receives B part of 3rd B-CD successively. USE/ADVANTAGE - Specific membrane and surface having sensitivity to light, magnetic and electric fields can be mfd. and used for photo-film prodn. and other electronic devices. (7pp Dwg.No.0/0)	

© 1987 DERWENT PUBLICATIONS LTD.
128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England
US Office: Derwent Inc. Suita 500, 6845 Blm St. HcLean, VA 22101
Unauthorised copying of this abstract not permitted.

69日本国特許庁(JP)

① 特許出票公開

母公開特許公報(A)

昭61-247703

@Int_Cl.4

強別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)11月5日

C 08 B 37/16 C 07 B 61/00

7133-4C 7457-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

配列有機化合物の調製方法 ❷発明の名称

> 1 昭60-88488 **2011**

爾 昭60(1985)4月26日

岡崎 の発明 者

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

伊発明 者 富士写真フィルム株式 の出類人

昭彦

南足柄市中招210香地

会社

弁理士 飯田 敏三 20代 理 人

し、発明の名称

配列有機化合物の興製方法

2.特許請求の範囲

有限化合物センクロデキストリンもしくはシク ロデキストリン論導像と直接させた化合物を調整 し、これを展発させ点に辿り、名化合物の一種の クティック・サンスカに別の七合物の有限化合 **●風震を乗り込み、ようにその化合物の**シクロデ かだちゃ 部分に関わたら物の有限を合物技法を 数多項を確定に凡を助り返して有機化合物改革を 正統的に促発させるようにしたことを特徴とする 尼共有機化合物の調製方法。

3 . 発明の詳細な業界

(皮集上の科用分野)

木品明は配列を顧問した有機化合物の興無方法 に関する。

(発来の技術)

近年、有機化合物を、風景正しく配列させた景 合体とすることにより、不見異な配列のときには みられなかった新たな性質の発現を関待するこ と、ナなわち、分子配列の装御に対して多大の 関心が待たれており、例えばラングミアーブロ ジュット法による亿円の制御された分子母親の作 歳などが行われている。また非線形光学材料の関 発においても、京福生の有機化合物を反転対界性 を抄たせることなく配列させようとする其みが娘 対されている。例えばニトロアニリン請導体は、 大きな装価性モーメントを有しているため、分子 を用じ向きに進べることができれば、大きな非難 形光学角架を存することが関榜される。また、 さ くわら行われている技術のうちでも、例えばハロ ゲン化量の分元増級におけるよー会合体の利用は まさに風景正しく配列した集合体による新たな性 質の発電を抵用したものである。

(免明が解決しようとする問題点)

しかし、何えば4~ニトロアニリンは前品状態 では分子両士が互いに実施子モーメントを打費し ţ

合うように逐挙行に(反復対称性を打つよう)を ぶため、身職學光学効果を示すことができない。 そこで分子が反復対称性を神たないように配列するための工夫がいろいろ成されている。その方法 の一つは分子の構造を変えて行く方法(2ーメチルー4ーニトロアニリン、メチルー(2、4ージニトロフェニル)ーアミノブロバノアートなど)、もう一つは適当な技体に埋め込む方法(ポリマー、液晶への埋め込みなど)である。

しかし、これらの方法は有機化合物日本の構造 に変更を加えたり、適当な緩体を利用しなければ ならないという問題があり、方法が複雑になると いう点で必ずしも適足できるものとは言えなかっ た。

したがって、分子の配列による新たな有用な特性の発現を期待して分子の配列を制御を容易に可能ならしめる技術の出現が望まれている。

(問題点を解決するための手段)

本発明 者は前記目的を遺成するため無意研究を 重ねた結果、有機化合物を適当な方法によりシク

キストリン、βーシクロデキストリン、アーシクロデキストリン・・と呼ばれている。このうち、α、β、アの三種がよく知られており市販されている。これらはまた別の呼び方として、シクロヘキサアミロース、シクロヘブタミノース、シクロオクタアミロースなどと呼ばれることもある。また、これらシクロデキストリンの水構画をとって、エステル、エステルでする。またが大きりとは、またでは、またでは、またが、アミンをはなる。CfreledestriaにChemisters

本発明力後を適用する有機化合物には特に制度 はないが、配列が制御されることにより、質化な 性質の発電されるものが用いられる。具体例とし ては例えば非維那光学材料として有限ならの(例 えばニトロアニリン装準体、ニトロアミノビリジ ン34 準体、ニトロビリジンードーオキシド接端 体、原流排液体、メロシアニン色質、フルベン 持圍昭61-247703 (2)

ロデキストリンあるいはシクロデキストリンの語 選体と連結させることによりその目的を連載しう ることを見い出した。本発明はこの知見に基づき なされるに至ったものである。

すなわち水発明は、有機化合物をシクロデキストリンもしくはシクロデキストリン訓導体と運動された配列では、これを配列させるに当り、それ合物の一緒のシクロデキストリン部分に対象の化合物の有機化合物機器を取り込み、さら化合物のシクロデキストリン部分に対しての化合物のシクロデキストリン部分に対したのの有機化合物機器を連絡的に配列させるようなしたことを特徴とする配列有機化合物の顕著方法を提供するものである。

本発明において用いられるシクロデキストリンは多数のD(+) - グルコピラノース単位がα-1,4 - 結合により調を形成した化合物であり、1分子を構成するグルコース単位の数により、α(6単位)、β(7単位)、γ(8単位)・・・なる接觸文字がつけられ、それぞれα-シクロデ

類、カリセン、セスキアルバレン等の非対称アルバレン類など)や、分光増級制、及料などの写真 用色素として有用なもの(例えばシアニン色素、 メロシアニン色素、ヘミシアニン色素、ロデシア ニン色素、オキソノール色素など)などが挙げら れる。

本元明に用いられる有機化合物としては、企かでも実種子モーメントを有する化合物が有効に用いられる。具体的には、トロアニリンは導体、分元明 透解が好 ましく、4 ー (4 ーニトロフェニル) ピペラジンは導体、メロシアニン色度(ですり、1 に行ましくは5 ー (3 ーアルキルペンゾチアリンー 2 ー イリデン) ロダニンは導体のようなシンプルメロシアニン色度) が好ましい。

すなわち、シクロデキストリンまたはその結構 体を用いることによって、このような実種子を一 メントを有する有機化合物を増長的に使用させる ことができるようになった。

本意明方法においては、まず上途のシタロデキストリンもしくはその話者体が上記有機化合物と

通当な連結高に る。この数シク 望ましい皮実際 の一級あるい好 あり、より好ま 取子である。こ うになる。



Ors: 配列さ L: 運輸基 X: O、N a: 5世上

上記式 (I) (メチル化、エ

X - L - C

し切が行まし これらのイ との結合形態 ストリンにこ 雄体を連絡 く方法のいっ また有機化 法には、シィ 接反応させ* する方法. なもアリー シラートと 注、アリー える方法。 **するなどの** これらの 記載されて

オーバーマ

ン・ケミカ

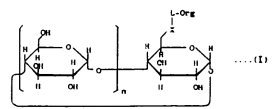
クロデキストリン ノース単位がαー たの数により、α (8単位)・・・ ごれαーシクロデ

ノ事の穿対称フル 及科などの写真 (シアニン色素、 「色素、ロダシア 「) などが挙げら

できない。

こたはその結構 ・女気様子モー !に配売させる

のシクロデル り硫化合物と 番当年運越高によって結合された化合物を調整する。 この間シケロデキストリンの連結単位として 望ましい炭素菓子は、本来、シクロデキストリン の一級あるいは二級水酸基が存在する炭素菓子で あり、より軒ましくは一級水酸基が存在する炭素 菓子である。これを構造式で示すと(I)式のようになる。



Ors:配列させたい有機化合物

L:建始基

X:O, NR. S

a:5以上の整数

上記式(I)において木酸塩はOーアルキル化(メチル化、エチル化など)、Oーアシル化(ア

又一 L~O'rgは l シクロデキストリン単位 当り l 個が好ましい。

これらの化合物の合成は、シクロデキストリンとの結合形成を最終改増とする方法、シクロデキストリンにあらかじめ直接したい有級化合物の中間体を連絡しておいてその後最終目的化合物に導く方法のいずれを用いても行うことができる。

金生有機免合物とシテロデキストリンとの直接 機能機能。シテロデキストリンのヒドロキシ基と直 機関概念 セてエステル結合やエーテル結合を形成 する方数、またシテロデキストリンのヒドロキシ 基をアリールスルホナートに変えた後、カルボキ シテートと反応させエステル結合を形成する方 法、アリールスルホナートをさらにアミノ基に変 える方法、アミノ基からさらにアミド結合を形成 するなどの方法がある。

これらの方法については下記の文献等に詳しく 記載されている。 B. プレスローおよびし、 B. オーパーマン、ジャーナル・オブ・ジ・アメリカ ン・ケミカル・ソティエティ <u>92</u>(1970)

特開昭61-247703 (3)

セチル化、トシル化など) されていてもよく、またアミノ 仏、アルキルアミノ基 (メチルアミノ基 など)、アシルアミノ 落 (アセチルアミノ基など) に変わっていてもよい。

また上記式(I)中、直接基Lは次式で変わされる。

- P >; - (P >; - (Q >; -

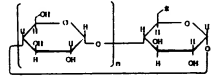
Y: 辺換あるいは無理換のアルキレン、 アリーレン、アラルキレン、 2 個の 復業職、芳香族接蓋など(アルキレ ン、アラルキレンのメチレン基は、 R' IO、Sなどで置きわわって - N - いてもよい。

I. j. k: 0 gたはl

またRおよびR^{*}は水素原子、重換あるいは無 辺換のアルキル、アリール、アラルキル、L個の 在実現技法を変わす。

形 1 0 7 5 頁: Y. マフイ、T. ヨコイおよび K. モチダ、ケミストリーレターズ (* 9 7 8) 形 1 0 3 7 頁 (R. Brestov and L. E. Overena J. Ao. Cheo. Sec., <u>92</u> 1075 (1970); T. Ratami, T. Tekni and E. Hochida Cheo. Lett., 1037 (1978))

以下に商記式(I)で変わされる化合物の具体 的化合物を例示するが、本発明の範囲はこれに表 定されるものではない。なお以下の化合物例にお いてシタロデネストリン作品



ももの食に応じて次のように暗記する。

持属昭61-247703 (4)

货汞化合物

ио, -О- и исцецено 1

2.

C2H2 CHCONH(CH2)2NH

3.

NO! -ON N CH CH COM!

9.

HO-(O-N-N-(CH,),NH (CH,

10.



C₁H₀ (CH₁),coo

11.

-10-

13.

本意明 くはその。

(CD-娘)の状!

本 是 明 c

\$ として!

ノール、i 名合物なる

以上の費用 ことがでく

また。(合に仕事を 佐、遺産と

:用いる: これらの

大角明: 七角明: と、シクロ

). シクロ 5 分子が1

*できる。 特に、3

クロデキ

集を存た たな性質

つまり可能とな

7 - UM:

用いるこまた。:

龙尼罗姓:

247703 (4)

-0

4

٠٤),NH **(**()

· S

(,),so,o

7

: S

D HM, (HT.

200€

本無害に無いられるシチロデキストリンもしくはその基準体に有能を合物が産業した化合物(CD-有能化合物)は連載(肝ましはく水準速)の状態あるいは関体の状態のいずれで用いてもよく、通当な基盤と共に用いる。

本発明の化合物を用いて配列を行うにはまず適当な前板に前かすことが行ましい。用いられる確性としては水、ジメチルスルホキシド、N、Nージメチルホルムアミド、リン園トリメチル、メタノール、エチレングリコール、あるいはこれらの混合物などがある。

CD - 有機化合物は通常形態中に 1 × 1 0 ⁻⁴ M 以上の機関で存在させることによって配列させる ことができる。

また、CDー有機化合物を固体として用いる場合には溶解度の延度勾配を利用して始品を得る方法、 速度によって結晶を得る方法などで得た結晶 を用いることができる。

これらの配列したCD-有限化合物は種々のパ インダー中に存在されることによって、その配列

スレギュレーターを使用してもよい。 (毎日の角集)

木角明方法によれば配列させようとする分子 と、シクロデャストリンとを選結することによ リ、シクロデキストリン内部へ配列させようとす る分子が順次包装されることにより、反偏対非性 を持たせずに容易に有機化合物を配列させること

はに、本島県の銀銀方法を用いると実施子モー

メンドを存金さ有機を会物、写真用色素などをシ が必要を示しないもしくはその語場件と総合さ 他、静心に促発させることによって非議が允字集 景を得たが、分元増議効果を改良したりなどの領 たな性質を発展させることができる。

つまり、非議形光学効果によって元衰長受験が 可能となり非議形光学材料として光達な、レー ザー技術会。光コンピューター等の素材としても 用いることができる。

また、分元均感差更の改良により過光性質素の 光応答性の改進(感度の向上、感光被長端の拡大

の効果を一層向上させることができる。ここでパインダーとしては、またゼラチン、三動機セルロース、カルゲナン、ポリアクリルアミドなど天然または人工の高分子と観合して用いてもよい。
CD-有機化合物のパインダーに対する比率としては1/100~100(重量比)で許ましく用いられる。

さらに、無極的および有極的の基準(石英、シリコーン、ポリエチレンテレフテレートフィルム、ポリカーボネートなど)上にCDー有機化合物を置いて用いることもできる。この場合、CDー有機化合物とバインダーとの混合物を基準上に塗布して設ける方法や、CDー有機化合物の移植を基盤上に塗布、乾燥させて登ける方法などを用いることができる。

またいずれの場合においても、A. ウエノ ち、ジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサ イエティ、ケミカル コミュニケーションズ (1981) 194頁(A. Uese et al. J. Chan. Sec. Comm., 184 (1981)) に記載のスペー

など) がてきる.

この結果、質量な素材を提供することができ る。

(実施例)

次に本発明を合成例及び実施例に基づささらに 詳細に説明する。

合成例1 化合物例1の合成

(i) 1 - (4 - ニトロフェニル) ピペラジンの

4ープロモニトロベンゼン50、5g(0、25 モル)、ピペラジン64、8g(0、75モル)、トリエチルアミン52ml、アセトニトリル500mlを11を空ニッロフラスコに入れ、8時間加熱環境神を行った。次いで反応混合物を21の水水に在ず、新出した結晶をう取した。結晶を一夜異性した後、原理エチルより再結晶を行って提配化合物を得た。簡点135℃~136

収集33.6 (収率65%)

(ii) 3 - [4 - (4-ニ)ロフェニル) ピペラ



ジニルシナロバン暦メチルの合成

1 - (4 - ニトロフェニル)ピペラジン2 0 . 7 g(0 . 1 モル)、3 - ブロモプロパン酸メチル18 . 7 g(0 . 1 モル)、アセトニトリル2 0 0 m を、トリエチルアミン1 8 m 主を5 0 0 m をおナス型フラスコに入れる時間無効変度作を行った。次いで反応概合物を1 g の来水にほざ、生じた結晶をろ取した。結晶を一夜風覚した後、メタノールで再結晶して信配化合物を得た。絵点162~162.5℃

収益21.4 g(収率73%)

(iii) 3 - (4 - (4 - ニトロフェニル) ピペラ ジニル] プロパン酸の合成

3 - 【4 - (4 - 二トロフェニル)ピペラジニル】プロパン酸メチルエステル18.3 を(55.7 ミリモル)とメタノール100mまを500元を含ナス型フラスコに入れ窓面で度搾した。これに水酸化ナトリウム4.40を(110ミリモル)および水50mまから或る薄板を加え7時間度搾した。次いで水250mまを加えてろ

合成例2 化合物例5の合成

ジックロヘキシルカルボジイミド (DCC) 0 . 25gのピリジン10亩土溶液に、宝装下で ァートルエンスルネン酸5mg、タ、ス、ハマー 3、 祖温昭文化合物ーシアニン発料と関連化合物 (Metereoplic compounds - Cyanize dyes and propogation . D. D. D. D. T. T. (学生ニーヨーナ、ロンドン) **東京語音を1費に思考されている方法と** まなよりを止した、3ーカルボキシエケ 第二 モニーエチルベングナアグリンーをーイ リ デント ロダニン0、37gおよび8~シクロデ *ストリンと、388を加え、2日間使作する。 反応被をう通し、ろ彼を直接して得られる技術を シリ カゲルカラムクロマトグラフィー (アセトニ トリルーメタノールー水) およびセファテックス LH-20(商品名、ファーマジア ファイン ケミカル社製)(メタノール)によるガラムクロ マトグラフィーにて精雑することにより、何示化 095 163ms##.

特開館61-247703 (6)

通し、方式に通塩酸を加えて保酸性にし、生じた 沈殿を方取し、水洗乾燥を行って提起化合物を得 た。 励点212~213℃

双量 [2 . 1 g (収率78%)

(it) 例示化合物1の合成

仅是617ms(収率10%)

収率 11%

200E 2 m

宝监例 1

例示化合物 1 の選度 5 × 16⁻⁵ M及び 1 × 16⁻³ Mの水準減を開業し、その受収スペタトルをB立3 4 0 型象部分光光度計を開いて測定した。一方、3 - 【4 ー (4 ーニトロフュニル)ピペックニル】プロパン酸(化合物Aという)5 × 16⁻⁵ M選択の水溶液にモーシタロデキストリンを 9 ~ 5 × 16⁻³ M選択の抵抗で抵加し、例示化合物 1 の場合と同様にして、吸収スペクトルを測定した。その測定条件及び結果をあ1表に示す。

3761-247703 (6)

¢,

ł

えて舞曲性にし、生じた 5行って概記化合物を得 1.77 78%)

₹

ロフェニル) ピペラジ 0 & (5 & 9 &). 4.88g (5 : 1) e ・キシルカルポジイミド . p-トルエンスルホ · Omitioomis して3日間使件した。次 「も禁圧直縮した。この shades) L H - 2 0 (展 '= 1/1) でカラムク ι. α-シクロデキスト * クションを被圧強迫す

:物を得た。融点180

0%)

10-5 M & U 1 × 10-3 M 1.受収スペクトルを日 汁を用いて御足した。 ・トロフェニル)ピペ (化合物Aという) α-シクロデキストリ 項用で添加し、 何 承 化 て、吸収スペクトルセ そび結果を第1章に示

	٧ 6	va .	M 5× 10-5M	ME-01 X S M	100	4000	7688
*	41 \$ T)	•	9×10-5M	M - 01 × 5	100	3	•
		ε	Mg_01×5	I	1000	38088	•••
¥ 1 €	1 44 4	2	W _{C-} 01×1		l as	39088	1288
	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1	N ₅₋ 01×5		10==	36288	•••
	1.4	<u>3</u>	a F	aーシクロデキ ストリン語版	* * *	:	#

手統補正書(89)

昭和60年10月28日

- - 昭和60年特許顕慕88498号
- - 配具有能化合物の異質方法
- 3 MF 0 + 6 A

事件との関係 算品出版 神奈川県南足納市中南210番地 名物 (ちそり)第七年長フィルト後式会社 *

* 8 仓童务

4. 代理人

٠.

東京都地区景場3丁目7番3号 ミドリヤ路をピル7時

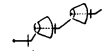
電腦煮取り3(591)7387

- (7643) 弁理士 環 田
- 7. 埼正の対象
 - 明細白の発明の詳細な表明の確

特開町61-247703 (ア)

CENALLY - 3 1 表の実験 N a . 2 に比べ λ saz が長敏長側に シフトし、半値幅が使くなっている。これは実験 No. 5 に示されるように化合物Aに大通剣の a -シクロデキストリンを加えて、ローシクロデキス トリンへの化合物Aの包装が起きた時と興味の機 向である。このことは例示化合物1が分子間で包 後を起こして、下記式に示した状態で供示化合物 しが配列されていることを示すものである。

したがって例示化合物1を始めとする本発明の 化合物を用いることにより、有限化合物を一定方 向に包刃することが可能となることがわかる。



| : α - ックロデキストリン舞分

: #0,-**√○**}-#[]#-c#₂C#₂C00**#** /3

- 8. 雑正の内容
- (1) 明細書第5頁5行目の「シクロへプラミノー ス」を「シクロヘプタアミロース」と確正す
- (2) 阿書第6頁9行目の『トロアニリン』を「ニ トロアニリン」と雑正する。
- (3) 同書第15頁5行目の「用いる」を「用いて もよい」と確正する。
- (4) 向台第15頁17行目の「濃度」を「溶板の 産鬼による鎮度上昇」と確正する。
- (5) |時 8 男 L 6 頁 2 0 行目の「Sec.」の後に 「Ches.」を挿入する。
- (8) 阿吉斯20乗9行目の「シタロヘキシルカル ボジイミド」の前に「ツ」を挿入する。
- (7) 何書語21夏17行目の「ファーマンア」を 「ファルマシア」と確正する。
- (8) 両書班21頁20行者の「合物5」の後に 「セ」を挿入する。
- (9) 料容男をし式しら行目の「セファテックス」 も「セファデックス」と確正する。